POWERED BY Dialog

Insulin derivs. useful as antidiabetic drugs - in which fatty acids are bonded to amino gps. of B1 and/or B29-amino-acids in B-chain of insulin

Patent Assignee: KODAMA KK

Patent Family

Patent Number	Kind	Date	Application Number	Kind	Date	Week Type
JP 1254699	A	19891011	JP 8883912	A	19880405	198947 B

Priority Applications (Number Kind Date): JP 8883912 A (19880405)

Patent Details

Patent	Kind	Language	Page	Main	IPC	Filing	Notes
JP 1254699	A	·	5				

Abstract:

JP 1254699 A

Fatty acids are bonded to amino gps. of B1- and/or B29-amino acids in B chain of insulin. Drug compsns. as antidiabetic drug contain pharmacologically permitted amts. of the insulin derivs. as active components.

As insulin, any type of insulin (human, swine, bovine) can be used. As binding fatty acids, 7-21C fatty acids are pref., esp. palmitic acid. The synthetic processes are (i) synthesis for activated ester of fatty acid, (ii) formation of pmethoxybenzoxy carbonylazidated (pMZ) insulin (pMZ-insulin), (iii) bonding of activated ester of fatty acid and pMZ-insulin, (iv) removal of pMZ group, and (v) sepn., purificn., and preservation.

USE/ADVANTAGE - The insulin derivs. have hypoglycaemic effect, esp. deaminated pal-insulin (pal-1, pal-2) are effective. They are useful as antidiabetic drugs.

0/0

Derwent World Patents Index © 2002 Derwent Information Ltd. All rights reserved. Dialog® File Number 351 Accession Number 8078156

19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-254699

Solnt. Cl. 4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成1年(1989)10月11日

C 07 K 7/40

ADP

8318-4H

A 61 K 37/26 // C 07 K 99:26 8615-4C

審査請求 未請求 請求項の数 5 (全5頁)

図発明の名称

インスリン誘導体及びその用途

②特 頭 昭63-83912

②出 願 昭63(1988)4月5日

@発 明 者 村 西

昌三

京都府京都市上京区烏丸通一条上ル西入ル観三橋町562番

地19号

@発 明 者 木 曽 良

良明

大阪府茨木市稲葉町15番地26号

勿出 顋 人 小玉株式会社

東京都千代田区神田佐久間町3丁目2番地

個代 理 人 弁理士 萼 優美 外2名

明 細 世

1. 発明の名称

インスリン諸群体及びその用途

2. 特許請求の範囲

- (1) インスリンB如のB 、又はB **のアミノ般 のアミノ 法に脂肪酸が結合したインスリン。
- (2) インスリンB如のB. 及びB.のアミノ般 のアミノ指に断助機が結合したインスリン。
- (3) 前東項第1項記載の化合物の基理学的許容 量を有効成分とする医薬組成物。
- (4) 初求項が2項記載の化合物の東理学的許容 量を有効成分とする医薬組成物。
- (5) 超尿病治療剤である請求項係3項及び第4 項のいずれか1項記載の医薬組成物。
- 1. 売明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本 免 明 は 新 規 な イ ン ス リ ン 詩 群 体 。 さ ら に 群 し く は 哲 尿 類 に お け る 血 哲 降 下 剤 と し て 有 川 な インスリン誘導体に関するものである

(従来の技術)

ヒトインスリンとウシインスリン、ブタインスリンの相違は、下芯一般式 (I) で 扱わしたインスリン分子の A - 類 8 と 10 (A 。 と A 10)

のアミノ酸がアラニン及びバリンで、B-切30 (Bョロ)がアラニンであるものがウシインスリ ンであり、B類30のアミノ般がアラニン、A類 8と10のアミノ般がスレオニン及びイソロイシ ンよりなっているのがブタインスリンであり、 A-類8、10のアミノ般がスレオニン、イソロ イシン、B-類38のアミノ般がスレオニンより なっているのがヒトインスリンである。

このようなヒト、ブタ又はウシインスリンを 让針剤として思わに必要量皮下又は筋肉に投手 し、血糖を調整している。

超尿病患者はこのインスリン非射を毎日、一 生の間施行しなければならず、非射に伴う疾病 や非射部位の変性など肉体的苦新ははなはだ大 きいものがある。

このようなインスリン性射に作う苦痛を除くため、経口投与や経典、直脳投与などの方法が研究されている。

これらの方法は、何れも吸収促進期やタンパク分解が楽皿客前等とインスリンとを製剤技術

ることを目的とするものである。

(課題を解決するための手段)

その結果、本発明者らは、インスリンの活性 を失うことなく、血糖降下作用を示す、脂溶性 インスリンとして新規な脂肪酸化インスリンを 見い出し木発明を完成させた。

水発明の新規なインスリン誘導体は、一般式(I):

A-XI: II-Giy-lic-Val-Glu-Glu-S

-Cys-Cys-Y-Sor-Y.-Cys-Sor-Lou-Tyr-Glu-Lou-Glu-Asn-Tyr-Cys-Asn-Oil

-Cys-Giy-Sor-His-Lou-Val-Glu-Ata-Lou-Tyr-Lou-Val-Cys
-Cys-Giy-Sor-His-Lou-Val-Glu-Ata-Lou-Tyr-Lou-Val-Cys
-Gly-Glu-Arg-Gly-Pho-Pho-Tyr-Thr-Pro-lys-X

Rs

的に関合したものである。これらの例を挙げると、解讼則が何と配合する方法(ダンフォースら:Endocrinology 65。175、1878)、乳化剤により油性乳剤とする方法(七皿ら、Acta Biabet、Lat. 15、175、1878)、リボソームにする方法(Yoshida: EPA 140、085)、又インスリン粒子をアゾボリマーで被類し前化酵素の分泌されない大畑で放出させる方法がある(M. Salfran: Canadian J. Biochea., 57、548、1879)。

又、経皮的持続性入用インスリンとしては、 哲化インスリン(米国特許第 4478830号、第 4478745号、第 4483792号、第 4489063号、第 4489064号及び第 4536572号明細山)が知られ ている。このものは、従来のインスリン狂射剤 では結晶が析出し、長期保存に耐えないことか ら種々の態化インスリンとしたものである。

(必明が解決しようとする課題)

水売切は、医薬として許容される安定なイン スリン製剤に適するインスリン誘導体を提供す

(式中R・及びR・は同一又は異って脂肪酸素を表わし、X及びYは同一でスレオニン又はアラニンを表わし、ZはX及びYがスレオニンのときイソロイシンを表わし、X及びYがアラニンのときバリンを表わす。

で炙わされる。

本苑切化合物は趙尿病における血糖降下剤と して有用である。

本免別の版助職化インスリンは、上記一般式(I)で示すようにインスリンB類のB. 及びB..のいづれか一方又は対力のアミノ酸のアミノ 悲に脂助敵を結合せしめたものである。

木苑明においてインスリンは、ヒト、ブタ及 びゥシインスリンの何れも使用できる。

太苑町において新合させる盾助像としては、 企业原子数 7~21位後のものが好ましく、例え ばカプリル酸、ペラルゴン酸、カプリン酸、ウ ンデシル酸、ラウリン酸、トリデシル酸、ミリ スチン酸、ペンタデシル酸、パルミチン酸、ヘ プタデシル産、ステアリン硷、ノナデカン酸、 フラキン魚、ウンデシレン般、オレイン酸、エ ライジン般、セトレイン般、エルカ般、プラシ ジン般、ソルビン哉、リノール般、リノレイン 般が挙げられる。特に、パルミチン般が好まし

木苑明による化合物は、例えば以下のような 方法で得ることができる。

工 程 (1): 脳 助 酸 の 括 性 化 エ ス テ ル の 合 成

工程(2):インスリンのャーメトキシベンゾキシ カルポニルアジド(pM2)化(pM2-イ ンスリンの生成)

工程(J):脳助敵活性エステルとpM Z - インス

台反応で、この結合はシメチルホルムアミ ド将媒中で、宝皿にて設計することにより 容易に進行する。

- 工程(4)で工程(2)において導入した保護基 であるPMZを、トリフルオロ酢酸により 脱離させる。
- 工程(5) の務盤はゲルろ当を行った後、高速 液体クロマトグラフィーにより、インスリ ンB類のB、及びB、のいづれかーガのア ミノ酸のアミノ基に脂助能を結合せしめた もの(RI又はRanに脂肪酸が結合したイ 酸のアミノなに脂助酸を結合せしめたもの 【 R 』又は R ₂∍に脂助酸が鉛合したインス リン)を得る。

得られたインスリン誘導作は、二次収益 乾燥し粉末として得ることができる。

(実施例及び試験例)

以下に太発明を実施例により設切するが、太 **延引はこれに臥定されるものでない。**

リンとの結合

工程(4):pMZ族の除去

工程(5):分库折型,保存

上記者工程について説明すると次のとおりで

工程(1) の特性化エステルの合成は、脂肪酸 そのものでは反応性がなく。そのままでは インスリンと薪合しないため、脂肪酸のカ ルポキシル指を活性化させ反応性を高める ために行なう。一具体例としては、N-ヒ ドロキシサクシイミドエステルとする。

キシカボニルアジド化は、インスリンA類 中のアミノ酸(Gly:)特にA.のアミノ及 が脂肪酸によって置換されることにより、 インスリンそのものの哲性が低下をするこ - とから、アミノ盐の保護のためpM2化を 行なう。

工程(3) は工程(2) で得たpMZ-インスリ ンと工程(1) の活性脂肪酸エステルとの結

参考例 1 脂肪酸活性化エステルの製法

- 飛 酸 エ チ ル・150 m 2 に パ ル ミ チ ン 盤 及 ぴ ジイミド 50m M を加え 24時間 規作する。反応 終了後、反応被をろ過し、形態を留去したの - ち、残故をエタノールより再結品し、パルチ ン 般 N - ヒドロキシサクシイミドエステルを ・ おと。

参考例 2. pM 乙化インスリンの製法

ウシインスリン1mM及びゥーメトキシベ ンスリン)、B. 及びB.の円方のアミノ ンゾキシカルボニルアジド4mMをIN- 法 | 俄 水 楽 ナ ト リ ク ム 宿 狼 ・ 水 ・ ジ メ チ ル ホ ル ム アミド(2:3:4)の浴紋におかし、宝包 で3時間及拌する。反応終了後、50%酢産を 加え溶性を留去する。残能をエーテル及び 1%酢酸で洗い、50%酢酸に溶かし放射蛇袋 してァーメトキシカルボライミドインスリン を存た。

灾龙例

pM 2 ーインスリン1 mMをジメチルホルムアミドにおかし、これにバルミチン僧 N ーヒドロキシサクシイミドエステル 50 m M を加え、武弘で3時間収拌する。反応技術媒を研究し、技術にアニソール及びトリフルオロ酢般を加え米冷下 1 時間投持する。

その後トリフロオロ酢酸を留去し、痰後に エーテルを加え、生じた化でんをう過し、痰 造をエーテルで洗浄した。

初られた政策を 1 N 命敵に溶解し、セファデックス - G 25を充てんしたカラムによりゲルろ過を行いインスリン証分を躊躇した。

インスリン餌分を改結を繰した後、アセトニトリル: 0.3%トリフルオロ酢酸混液(2:3)に溶かし、高速液体クロマトグラフィーにより、Lyz-Bzoパルミトイルインスリン(pal-1)、Phe-B ローLyz-Bzoジパルミトイルインスリン(pal-2)、Phe-B ローLyz-Bzoジパルミトイルインスリン(pal-3)を得た。

高速クロマトグラムの結果を第1図に示

t.

上記により得られたまたインスリン誘導体の脂肪般結合部位の何定は、試験単体の膜アミノ化を行なった後、俄分解し、すべてのペプチド結合を切断して51個のアミノ般に分解した後、アミノ般分析針により分析した。

第二十五章

武黎例(血糖降下作用)

ウイスター系維性ラットを絶介24時間後、ベントバルビタール解除下背位に固定し、被験がある1N-塩酸に溶解又は懸濁し、大腿が脈よりが住又は大腿がに筋狂した。役与位はインスリンとして 100με/匹とした。投与後、動動脈より採血し、血中グルコース造を創定した。

粒果を第2図に示す。

図からわかるように、本発明のインスリン 誘導体Pai-1及び2は、顕著に血中グルコー ス値を低下させる。

4. 図面の簡単な説明

第1図は高速液体クロマトグラムの結果を示すグラフ。

第2図は投与技の血中グルコール量の変化を 示すグラフである。

才 1 図



